



V.A. Graičiūno g. 4, LT-02241 Vilnius, tel. (8~5) 2649696, faks. (8~5) 2602055, el.paštas vilnius@limeta.lt
Kodas 221906050, PVM mokėtojo kodas LT219060515, Lietuvos Respublikos Juridinių asmenų registras.

(Juridinio asmens teisinė forma, buveinė, kontaktinė informacija, registro, kuriame kaupiami ir saugomi duomenys apie tiekėją, pavadinimas, juridinio asmens kodas, pridėtinės vertės mokesčio mokėtojo kodas, jei juridinis asmuo yra pridėtinės vertės mokesčio mokėtojas)

VŠĮ DRUSKININKŲ LIGONINEI PASIŪLYMAS

DĖL LABORATORINIŲ REAGENTŲ SU ĮRANGOS PANAUDA PIRKIMO

2021-10-04, Nr. 565520
(Data)

Vilnius

Tiekėjo arba tiekėjų grupės narių ¹ pavadinimas (-ai)	UAB Limeta
Tiekėjo arba tiekėjo grupės narių juridinio asmens kodas (-ai) <i>(tuo atveju, jei pasiūlymą teikia fizinis asmuo - verslo pažymėjimo Nr. ar pan.)</i>	Į.k.: 221906050, PVM LT219060515
Tiekėjų grupės narys, atstovaujantis arba vadovaujantis tiekėjų grupei <i>(pildoma, jei pasiūlymą teikia tiekėjų grupė)</i>	
Asmens, įgalioto bendrauti su perkančiąją organizacija, kontaktinė informacija (vardas, pavardė, tel., faks., el. p., adresas)	Viešųjų pirkimų specialistė Aušra Silickienė tel.: (8 5) 2649696, faks.: (8 5) 2602055 el. p.: vilnius@limeta.lt

Šiuo pasiūlymu pažymime, kad sutinkame su visomis Konkurso sąlygomis, nustatytomis:

- 1) atviro konkurso skelbime, paskelbtame Viešųjų pirkimų įstatymo nustatyta tvarka;
- 2) kituose pirkimo dokumentuose (jų paaiškinimuose, papildymuose).

3) Teikdami šį pasiūlymą patvirtiname, kad esame tinkamai įsisteigę ir teisėtai veikiame pagal Lietuvos Respublikos įstatymus, taip pat esame atlikę visus teisinius veiksmus, būtinus, kad pirkimo sutartis būtų tinkamai sudaryta ir galiotų, ir turime visus teisės aktais numatytus leidimus, licencijas, darbuotojus, reikalingus prekėms tiekti, sumontuoti, pajungti, sureguliuoti, instaliuoti, apmokyti personalą. Pasirašydami CVP IS priemonėmis pateiktą pasiūlymą saugiu elektroniniu parašu, patvirtiname, kad dokumentų skaitmeninės kopijos ir elektroninėmis priemonėmis pateikti duomenys yra tikri.

Teikdami Pasiūlymą, patvirtiname, kad siūlomos prekės atitinka techninės specifikacijos reikalavimus ir mes siūlome prekes, kurių kainos, techniniai parametrai yra nurodyti šio Pirkimo dokumentų 2 priede „Techninė specifikacija“ (užpildytą formą pateikti Microsoft Office Word formatu).

4. INFORMACIJA APIE ŪKIO SUBJEKTUS IR SUBTIEKĖJUS

4.1. Ūkio subjektai, kurių pajėgumais remiasi tiekėjas²:

¹ Subtiekejai ar ūkio subjektai, kurių pajėgumais remiasi tiekėjas nelaikomi tiekėjų grupės nariais.

² Tiekėjas gali remtis ūkio subjekto pajėgumais, kad atitiktų finansinio, ekonominio, techninio ir (arba) profesinio pajėgumo reikalavimus (jeigu tokie reikalavimai keliami).

Eil. Nr.	Ūkio subjekto pavadinimas	Nurodyti, kuriai pirkimo objekto sąlygai atitiktai remiamasi ūkio subjekto pajėgumais
1.		
2.		

4.2. Subtiekėjai ir jiems perduodama vykdyti pirkimo sutarties dalis³:

Eil. Nr.	Subtiekėjo pavadinimas	Pirkimo sutarties objekto dalies, perduodamos vykdyti subtiekėjui, aprašymas
1.		
2.		

Jeigu tiekėjas neužpildo 4 punkte pateiktų lentelių, bus laikoma, kad tiekėjas nesiremia kitų ūkio subjekto pajėgumais ir subtiekėjų nepasitelks.

5. Kartu su pasiūlymu pateikiami šie dokumentai:

5.1. Pašalinimo pagrindų nebuvimą įrodančių dokumentų su Pasiūlymu teikti nebūtina. Juos teikia laimėjusį Pasiūlymą pateikęs tiekėjas perkančiajai organizacijai paprašius.

5.2. Kvalifikacijos reikalavimus įrodantys dokumentai:

Kvalifikacijos reikalavimo punktas	Atitikimui pateiktas dokumentas ir/ar informacija	Dokumento lapų skaičius	Ar nurodytame dokumente pateikiama informacija yra konfidenciali informacija Taip/Ne
5.2.1.			
5.2.2.			

5.3. Kiti su pasiūlymu pateikiami dokumentai:

Eil. Nr.	Pateiktas dokumentas ir/ar informacija	Dokumento lapų skaičius	Ar nurodytame dokumente pateikiama informacija yra konfidenciali informacija Taip/Ne
1.	Įgaliojimas	1	Taip
2.	EBVPD	15	Taip
3.	Gamintojo dokumentai	114	Taip
4.	Techninė specifikacija	7	Ne

Pastabos:

1. Konfidencialią informaciją sudaro, visų pirma, komercinė (gamybinė) paslaptis ir konfidencialieji pasiūlymų aspektai. Informacija, kurią viešai skelbti įpareigoja Lietuvos Respublikos įstatymai, negali būti tiekėjo nurodoma kaip konfidenciali.

2. Vadovaujantis Lietuvos Respublikos viešųjų pirkimų įstatymo 86 str. 9 d. reikalavimu „Perkančioji organizacija laimėjusio dalyvio pasiūlymą, sudarytą pirkimo sutartį, preliminarąją sutartį ir šių sutarčių pakeitimus, išskyrus informaciją, kurios atskleidimas prieštarautų informacijos ir duomenų apsaugą reguliuojantiems teisės aktams arba visuomenės interesams, pažeistų teisėtus konkretaus tiekėjo komercinius interesus arba turėtų neigiamą poveikį tiekėjų konkurencijai, ne vėliau kaip per 15 dienų nuo pirkimo sutarties ar preliminarosios sutarties sudarymo ar jų pakeitimo, bet ne vėliau kaip iki pirmojo mokėjimo pagal jį pradžios Viešųjų pirkimų tarnybos nustatyta tvarka turi paskelbti Centrinėje viešųjų pirkimų informacinėje sistemoje...“, todėl šis Pasiūlymas su visais priedais privalo būti paviestas.

Pasiūlymas galioja iki Pirkimo dokumentuose nurodyto termino.

Viešųjų pirkimų specialistė

(Tiekėjo arba jo įgalioto asmens pareigų pavadinimas)



(Parašas)

Aušra Silickienė

(Vardas ir pavardė)

³ Tiekėjas privalo nurodyti, kokias pirkimo sutarties dalis ketina pasitelkti subtiekėjus, tačiau neprivalo nurodyti konkrečių subtiekėjų, jeigu jie nėra žinomi.

LABORATORINIŲ REAGENTŲ SU TIEKĖJO PANAUDAI SUTEIKIAMAIS ANALIZATORIAIS ATLIKTI TECHNINĖ SPECIFIKACIJA

Bendrieji reikalavimai

1. Tiekėjas privalo įvertinti ir nurodyti (įrašyti) visas reikiamas sudedamąsias dalis tyrimui atlikti. Tiekėjas privalo išvardinti visus reikiamus reagentus ir pagalbinės priemonės (įskaitant ir kalibravimo medžiagas, kontrolines medžiagas, eksploatacines priemones, nurodant prekių komercinius pavadinimus) tyrimui atlikti ir tiksliai užpildyti visas techninės specifikacijos lentelės grafą. Siūlomų reagentų, kontrolinių medžiagų (kasdien atliekama dviejų lygių kontrolė - normalaus ir patologinio) ir eksploatacinių medžiagų kiekio turi pakakti numatytam preliminariam tyrimų kiekiui atlikti per 24 mėnesius, atsižvelgiant į tyrimų skaičių ir reagentų, kontrolinių bei eksploatacinių medžiagų galiojimo trukmę atidarius pakuotę.
2. Visoms nurodytoms konkrečioms medžiagoms ir/ar konkrečioms prekių pavadinimams taikoma „arba lygiavertis“. Tiekėjas, siūlantis lygiavertę prekę, privalo patikimomis priemonėmis įrodyti, kad siūloma prekė yra lygiavertė (pagal techninės specifikacijos reikalavimus) ir visiškai atitinka techninėje specifikacijoje keliamus reikalavimus.
3. Siūlomos prekės turi būti skirtos in vitro diagnostikai. Reagentai ir papildomos priemonės turi būti paženklinėti CE pagal IVD direktyvą 98/79/EC. Tiekėjas turi pateikti atitikties dokumentą pagal Europos direktyvų nuostatas, kuris atitinka Tarybos direktyvos 98/79/EC sąlygas in vitro diagnostikos medicinos prietaisams.
4. Visi siūlomi reagentai, kalibratoriai, kontrolės turi atitikti reikalavimus, pateiktus techninės specifikacijos lentelėje ir kokybės kriterijų lentelėje. Tiekėjas turi pateikti dokumentus, įrodančius parduodamos prekės atitikimą kokybės ir techniniams reikalavimams, nurodytiems pirkimo dokumentų techninėje specifikacijoje ir kokybės kriterijų lentelėje: tiekėjas turi pateikti gamintojo parengtus katalogus ir siūlomų prekių techninių charakteristikų aprašymus: metodikas, analizatoriaus darbo vadovą (pdf formatu) su vertimu į lietuvių kalbą. Šiuose dokumentuose tiekėjas turi grafškai nurodyti (t.y. pastebimai pažymėti – spalvotai markiruoti, ir/ar nurodyti rodyklėmis, ir/ar pabraukti) konkrečias teikiamų dokumentų vietas, kur aprašomos reikalaujamų techninių charakteristikų reikšmės bei įrašyti, kurį techninių reikalavimų punktą jos atitinka. Taip pat tiekėjas turi pateikti nuorodą į gamintojo interneto svetainę, kurioje perkančiosios organizacijos vertintojai galėtų realiai patikrinti teikiamų duomenų autentiškumą. Perkančioji organizacija turi teisę reikalauti pateikti dokumentų originalus. Kiti dokumentai, nenurodyti šiame punkte, nebus laikomi pakankama ir patikima informacija vertinimui atlikti. Nepateikus šiame punkte nurodytų dokumentų ar pateikus šio punkto reikalavimus neatitinkančius dokumentus arba pateikus suklastotą, klaidinančią informaciją, pasiūlymas bus atmestas. Perkančioji organizacija turi teisę prašyti pateikti papildomus dokumentus informacijos patikslinimui.
5. Jei tiekėjas siūlo ne prietaiso gamintojo reagentus, kalibratorius, privaloma pateikti prietaiso gamintojo išduotus adaptacinius protokolus bei prietaiso gamintojo išduotus analitinius klinikinės validacijos protokolus visiems siūlomiems reagentams, kalibratoriams (reikalavimas nustatytas siekiant tinkamai įgyvendinti Lietuvos Respublikos Sveikatos apsaugos ministro 2010 m. gegužės 3 d. įsakymo Nr. V-383 „Dėl medicinos priemonių (prietaisų) naudojimo tvarkos aprašo patvirtinimo“ (įskaitant pakeitimus ir papildymus) 37.1.4 punkto nuostatas ir Lietuvos standarto LST EN ISO 15189 5.5.1.1 ir 5.5.1.2 punktų reikalavimus).
6. Visoms siūlomoms prekėms turi būti pateikti prekių gamintojo (-ų) išduotas (-i) oficialus atstovavimą Lietuvoje patvirtinantis (-ys) dokumentas (-ai).
7. Perkančioji organizacija prekes planuoja pirkti pagal poreikį, kuris priklauso nuo aplinkybių, neprognozuojamų pirkimo metu (perkamų prekių kiekis priklauso nuo sutarties vykdymo metu išskylančio poreikio, keičiantis įstaigos poreikiams, pacientų skaičiui). Perkančioji organizacija pasilieka teisę prekių kiekį didinti arba mažinti, tačiau tokiu atveju, perkamų prekių kiekis negali būti viršytas daugiau kaip 30 procentų. Perkančioji organizacija neįsipareigoja nupirkti viso prekių kiekio.
8. Tiekėjas turi užtikrinti, kad kompetentingas specialistas, turintis konkurso sąlygose nurodytą kompetenciją įrodančius dokumentus, konsultuos personalą tyrimų atlikimo vietoje, pagal perkančiosios organizacijos poreikį sutarties galiojimo laikotarpiu.
9. Tiekėjas, suteikiantis prietaisą panaudos būdu, prietaiso instaliavimo metu turi užtikrinti laboratorijos darbo nepertraumumą ir sklandumą.

10. Tiekėjas, suteikęs prietaisą panaudos būdu, privalo savo sąskaita užtikrinti jos techninę priežiūrą, galimą gedimų šalinimą/remontą visą panaudos sutarties pranešimo gavimo, turi būti pradėtas šalinti per 4 val. darbo dienomis ir per 6 val. poilsio ir švenčių dienomis.
11. Prekės turi būti pristatytos Tiekėjo išdomis, per 2 darbo dienas nuo užsakymo pateikimo, o skubiais atvejais per 1 darbo dieną.
12. Tiekiamos prekės turi turėti ne mažesnę nei 6 mėnesių termino garantiją.
13. Sutarties laikotarpiu pritrūkus reagentų ar priemonių nurodytam tyrimų skaičiui, tiekėjas juos turės pateikti nemokamai.
14. Tiekėjas privalo siūlyti visą reagentų kiekį, reikalingą numatytiems tyrimų kiekiams atlikti. Tiekėjui nepasūlius viso reagentų kiekio, toks pasiūlymas bus atmestas.
15. Siūlomas analizatorius ir jo programinė įranga turi būti suderinama ir integruojama į laboratorijos informacinę sistemą.

1 PIRKIMO OBJEKTO DALIS. Reagentai ir papildomos priemonės hematologiniam analizatoriui

1. Visos siūlomos prekės, reagentai bei priemonės turi būti originalios, su adaptacijos protokolais, tinkamos darbui su siūlomu analizatoriumi.
2. Bendras atliekamų tyrimų skaičius per 24 mėn. yra 18000 tyrimų.
3. Analizatorius sutarties galiojimo laikotarpiu instaliuojamas panaudai.
4. Reikalavimai analizatoriui pateikti lentelėje.

Eil. Nr.	Diagnostinių reagentų, medžiagų pavadinimai	Preliminarus tyrimų kiekis per 24 mėn., vnt.	Reagentų ir tyrimų kiekis (ml/vnt.) nurodytam tyrimų skaičiui	Siūloma pakuotė	Siūlomos pakuotės fiksuota kaina EUR be PVM	Siūlomos pakuotės fiksuota kaina EUR su PVM	Suma EUR be PVM	Suma EUR su PVM	Siūlomos prekės gamintojo pavadinimas
1. Tiriamosios analitės: WBC, LYM (#, %), NEUT (#, %), MONO (#, %), EO (#, %), BASO (#, %), RBC, HGB, HCT, MCV, MCH, MCHC, PLT, RDW-SD, RDW-CV, PDW, MPV, P-LCR, PCT, LIC (#, %), P-LCC.									
1.	ABX DILUENT 20L	18000	50 vnt.	20 L	84,63	88,86	4231,50	4443,08	Horiba Medical, ABX DILUENT 20L, Ref. 0901020
2.	WHITEDIFF 1L		58 vnt.	1 L	81,35	85,4175	4718,30	4954,22	Horiba Medical, WHITEDIFF 1L, Ref. 1210906022
3.	ABX CLEANER 1L		39 vnt.	1 L	8,02	8,421	312,78	328,42	Horiba Medical, ABX CLEANER 1L, Ref. 0903010
4.	ABX MINOCLAIR 0,5L		7 vnt.	0,5 L	14,41	15,13	100,87	105,91	Horiba Medical, ABX MINOCLAIR 0,5L, Ref. 0401005
5.	ABX DIFFTROL N/H/L		46 vnt.	3 ml	58,62	61,551	2696,52	2831,35	Horiba Medical, ABX DIFFTROL N/H/L, Ref. 2062203, 2062208, 2062207
6.	Popierius, A4, 2500vnt		0,5 pak.	2500 vnt.	14,90	18,029	7,45	9,01	Infolaina A4, Lietuva

7.	Spausdintuvo kasetė	1 vnt.	1	46,20	55,90	46,20	55,90	Epson
8.	Priežiūros rinkinys	1 vnt.	1	120,00	145,20	120,00	145,20	Horiba Medical
Bendra 1 pirkimo objekto dalies kaina: 12233,62 12873,09								

Hematologinių tyrimų analizatorius su autopakrovėju panaudai techninė specifikacija – 1 vnt.

Eil. Nr.	Pavadinimas/ techniniai parametrai	Reikalaujami techniniai parametrai	Reikalavimų atitikimas (būtina nurodyti tikslia nuoroda analizatoriaus dokumentacijoje (dokumentacijoje tiksliai pažymimas techninis parametras)
1.	Prietaiso apibūdinimas	Automatinis hematologinių tyrimų analizatorius	Automatinis hematologinių tyrimų analizatorius Yumizen H550, Vartotojo vadovas 26 psl.
2.	Matuojami diagnostiniai parametrai	WBC, LYM (#, %), NEUT (#, %) MONO (#, %), EO (#, %), BASO (#, %), RBC, HGB, HCT, MCV, MCH, MCHC, PLT, RDW-SD, RDW-CV, PDW, MPV, P-LCR, PCT, LIC (#, %), P-LCC.	WBC, LYM (#, %), NEUT (#, %), MONO (#, %), EO (#, %), BASO (#, %), RBC, HGB, HCT, MCV, MCH, MCHC, PLT, RDW-SD, RDW-CV, PDW, MPV, P-LCR, PCT, LIC (#, %), P-LCC. Vartotojo vadovas 26-27 psl.
3.	Matavimo principas	Leukocitų diferenciacija į neutrofilus, bazofilus, eozinofilus, limfocitus, monocitus naudojant lazerio spindulio išskaidymo arba šviesos šaltinio absorbcijos ir citometrijos metodus. Becianidinis HGB matavimo metodas. RBC bei PLT matuojami naudojant impedanso metodą.	Leukocitų diferenciacija į neutrofilus, bazofilus, eozinofilus, limfocitus, monocitus naudojant šviesos šaltinio absorbcijos ir citometrijos metodus. Becianidinis HGB matavimo metodas. RBC bei PLT matuojami naudojant impedanso metodą. Bukletas.
4.	Automatinis pakrovėjas	Ne mažiau kaip 40 mėgintuvėlių vienu metu	40 mėgintuvėlių vienu metu. Bukletas.

5.	Leukocitų diferencijavimas	I penkias populiacijas: neutrofilus, limfocitus, monocitus, eozinofilus ir bazofilus. Leukocitų populiacijos turi būti matuojamos tiesiogiai, nenaudojant pridėjimo ar atėmimo skaičiavimų.	I penkias populiacijas: neutrofilus, limfocitus, monocitus, eozinofilus ir bazofilus. Leukocitų populiacijos turi būti matuojamos tiesiogiai, nenaudojant pridėjimo ar atėmimo skaičiavimų. Bukletas.
6.	Mėginiai, jų kiekis	Galimybė tirti kapiliarinį ir veninį kraują. Įsiurbiamo mėginio kiekis daugiau kaip 20 mikrolitrų	Galima tirti kapiliarinį ir veninį kraują. Įsiurbiamo mėginio kiekis 20 mikrolitrų. Bukletas.
7.	Kokybės kontrolė	1. Kontrolinio kraujo mėgintuvėlių identifikavimas atliekamas automatiškai nuskaitant brūkšninį kodą 2. Kontrolės duomenys įvedami iš elektroninės laikmenos (USB) ar kitu automatinio būdu. 3. Kokybės kontrolė XB kontroliuojama ne mažiau kaip 9 parametrams, Levey-Jennings kreivės	1. Kontrolinio kraujo mėgintuvėlių identifikavimas atliekamas automatiškai nuskaitant brūkšninį kodą. Vartotojo vadovas 98 psl. 2. Kontrolės duomenys įvedami iš elektroninės laikmenos (USB) ar kitu automatinio būdu. Vartotojo vadovas 70 psl. 3. Kokybės kontrolė XB kontroliuojama ne mažiau kaip 9 parametrams, Levey-Jennings kreivės. Vartotojo vadovas 69, 74 psl.
8.	Mėginių matavimai turi būti atliekami iš uždarų mėgintuvėlių, automatiškai adata praduriant kamštį veniniam kraujui ir kapiliariniam kraujui	būtina	Mėginių matavimai atliekami iš uždarų mėgintuvėlių, automatiškai adata praduriant kamštį veniniam kraujui ir kapiliariniam kraujui. Bukletas.
9.	Reagentai, kontrolės originalios su gamintojo brūkšninio kodo, skirtais siūlomam analizatoriui	būtina	Reagentai, kontrolės originalios su gamintojo brūkšninio kodo, skirtais siūlomam analizatoriui. Reagento ir kontrolinio kraujo Diffrol nuotraukos.
10.	Reagentų valdymas	Matavimui naudojami ne daugiau kaip 2 reagentai (be cianido)	Matavimui naudojami 2 reagentai. (be cianido). Bukletas.
11.	Reagentų kiekio monitoringas	būtina	Reagentų kiekio monitoringas. Vartotojo vadovas 190 psl.
12.	Našumas	Ne mažesnis kaip 50 +/- 10 mėginių/val.	43 mėginiai/val. Bukletas.

13.	Priežiūra	Nereikalinga atlikti kasdienes priežiūros procedūras.	Nereikalingos atlikti kasdienes priežiūros procedūros. Vartotojo vadovas 177 psl.
14.	Naudojimas	Paprastas naudojimas, analizatorius valdomas per kompiuterį. Vartotojo vadovas 27 psl.	Paprastas naudojimas, analizatorius valdomas per kompiuterį. Vartotojo vadovas 27 psl.
15.	Pranešimai	Analizatoriaus monitoriuje ir spausdintame protokole pažymėti rezultatai už norminių dydžių ribų, pranešimai apie pataloginius rodiklius ir populiacijas, interpretaciniai pranešimai.	Analizatoriaus monitoriuje ir spausdintame protokole pažymėti rezultatai už norminių dydžių ribų, pranešimai apie pataloginius rodiklius ir populiacijas, interpretaciniai pranešimai. Vartotojo vadovas 116 psl.
16.	Veiksmų atsekumas	Analizatorius atmintyje turi saugoti vartotojo veiksmus	Analizatoriaus atmintyje saugomi vartotojo veiksmai. Vartotojo vadovas 86, 87 psl.
17.	Komplektacija	komplektuojamas su A4 formos spausdintuvu, nepertraukiamos srovės šaltiniu, brūkšnių kodų skaitytuvu.	komplektuojamas su A4 formos spausdintuvu Epson AL M200, nepertraukiamos srovės šaltiniu Smart UPS, brūkšnių kodų skaitytuvu Datalogic..
18.	Tiesinio matavimo ribos ne siauresnės kaip		WBC 0 - 150 x10 ⁹ /L RBC 0 – 8 x 10 ¹² /L Hgb 0 - 240 g/L PLT 0-2000 x 10 ⁹ /L
19.	Galimybė jungtis prie nemokamos tarptautinės palyginamosios kontrolės (saugumas)	Būtina	Galima jungtis prie nemokamos tarptautinės palyginamosios kontrolės (saugumas). Vartotojo vadovas 88 psl.
20.	Jungtys	USB-4 vnt., RS232, Ethernet	USB-4 vnt., RS232, Ethernet. Bukletas.
21.	Komunikacija dvipusio ryšio, ASTM protokolais	būtina	Komunikacija dvipusio ryšio, ASTM protokolais. Bukletas.
22.	Siūlomas analizatorius ir jo programinė įranga turi būti suderinama ir integruojama į LIS (OPEN LIMS) laboratorijos informacinę sistemą.	būtina	Siūlomas analizatorius ir jo programinė įranga suderinama ir integruojama į LIS (OPEN LIMS) laboratorijos informacinę sistemą.

2 PIRKIMO OBJEKTO DALIS. Reagentai ir papildomos priemonės gliukozės/laktatų tyrimų sistemos analizatoriumi.

1. Visos siūlomos prekės, reagentai bei priemonės turi būti originalios, su adaptacijos protokolais, tinkamos darbui su siūlomu analizatoriumi.
2. Bendras atliekamų tyrimų skaičius per 24 mėn. yra 3000 tyrimų.
3. Analizatorius sutarties galiojimo laikotarpiu instaliuojamas panaudai.
4. Reikalavimai analizatoriui pateikti lentelėje.

Eil. Nr.	Diagnostinių reagentų, medžiagų pavadinimai	Preliminarus tyrimų kiekis per 24 mėn., vnt.	Reagentų ir tyrimų kiekis (ml/vnt.) nurodytam tyrimų skaičiui	Siūloma pakuotė	Siūlomos pakuotės fiksuota kaina EUR be PVM	Siūlomos pakuotės fiksuota kaina EUR su PVM	Suma EUR be PVM	Suma EUR su PVM	Siūlomos prekės gamintojo pavadinimas
1. Tiriamoji analizė: Gliukozė/laktatai									
		3000							
1.1	Kalibravimo mėgintuvėliai GLU/LAC 100 vnt.		15 vnt.	100 vnt.	24,74	25,977	371,10	389,66	Dr. Muller Geratebau GmbH, Kalibravimo mėgintuvėliai GLU/LAC 100 vnt., Ref. 8666 120 01L
1.2	Hemolizinis tirpalas 1L		40 vnt.	1,0 L	14,23	14,94	569,20	597,66	Dr. Muller Geratebau GmbH, Hemolizinis tirpalas 1L, Ref. 8660 1006L
1.3	Mėgintuvėliai su kapiliarais 2ml GLU/LAC 100 vnt.		30 vnt.	100 vnt.	18,57	19,4985	557,10	584,96	Dr. Muller Geratebau GmbH, Mėgintuvėliai su kapiliarais 2ml GLU/LAC 100 vnt., Ref. 8666 200 00L, 901 02 2001L
1.4	Sensorius gliukoze/ laktatui, GLc		8 vnt.	1 vnt.	70,67	74,20	565,36	593,63	Dr. Muller Geratebau GmbH, Sensorius gliukoze/ laktatui, GLc, Ref. 0550 963 000 00L
1.5	Popierius, 110 mm		4 vnt.	20 m.	0,77	0,93	3,08	3,73	Infolaina, 110mm
1.6	Priežiūros rinkinys		1 vnt.	1 vnt.	150,00	181,50	150,00	181,50	Dr. Muller Geratebau GmbH
1.7	Kontrolinės medžiagos reikalingos tyrimui atlikti Kontrolė N/ P 50 vnt.	Dviejų lygių kontrolė (N+P)	15 vnt.	50 vnt.	26,73	28,0665	400,95	421,00	Dr. Muller Geratebau GmbH, Kontrolė N/ P 50 vnt., Ref. 0500 988 012 00L, 0500 988 013 00L
Bendra 2 pirkimo objekto dalies kaina:							2616,79	2772,14	

Techniniai reikalavimai gliukozės analizatoriui su panauda – 1 vnt.

Eil. Nr.	Pavadinimas/ techniniai parametrai	Reikalaujami techniniai parametrai	Reikalavimų atitikimas (būtina nurodyti tikslią nuorodą analizatoriaus dokumentacijoje tiksliai pažymimas techninis parametras)
1.	Analizatoriaus paskirtis	Automatinis kapiliarinės gliukozės/laktatų tyrimų kiekiui nustatyti, analizatorius (1 vnt.).	Automatinis kapiliarinės gliukozės/laktatų tyrimų kiekiui nustatyti, analizatorius Super GL Compact (1 vnt.), Vartotojo vadovas 13 psl. Bukletas.
2.	Matavimo principas	Enzimatinis/amperometrinis arba lygiavertis.	Enzimatinis/amperometrinis. Vartotojo vadovas 13 psl.
3.	Analizės metodas	Gliukoooksidacinis.	Gliukoooksidacinis. Vartotojo vadovas 14 psl.
4.	Elektrodas	Lustinis jutiklis arba lygiavertis.	Lustinis jutiklis. Vartotojo vadovas 14 psl.
5.	Jutiklio eksploatacinis laikotarpis	Ne mažiau 6 mėn.	6 mėn. Gamintojo dokumentacija.
6.	Mėgintuvėlių tipai	1,5ml ar 2,0 ml mikromėgintuvėliai.	1,5ml mikromėgintuvėliai. Reagento aprašymas.
7.	Mėginio tipas	Vėninis, kapiliarinis kraujas, serumas, plazma.	Vėninis, kapiliarinis kraujas, serumas, plazma. Vartotojo vadovas 13 psl.
8.	Mėginio kiekis	Ne daugiau 20µl	20µl. Bukletas.
9.	Matavimo ribos gliukozės	0,5-50 mmol/L (90-900mg/dL)	0,5-50 mmol/L (90-900mg/dL)
	Matavimo ribos laktato	0,5-30 mmol/L (4,5-270mg/dL)	0,5-30 mmol/L (4,5-270mg/dL). Bukletas.
10.	Tyrimo tikslumas	Variacijos koeficientas CV≤1,5%	Variacijos koeficientas CV≤1,5%. Bukletas.
11.	Mėginių kiekis analizatoriuje	Ne mažiau 6 vietų.	6 vietų. Vartotojo vadovas 9 psl.
12.	Kokybės kontrolės LJ grafikas	LJ grafikas arba lygiavertis su išorine kokybės kontrolės programa, kuri automatiškai priimtų duomenis iš analizatoriaus ir brėžtų LJ grafikus	LJ grafikas su išorine kokybės kontrolės programa, kuri automatiškai priima duomenis iš analizatoriaus ir brėžia LJ grafikus. Vartotojo vadovas 37 psl.
13.	Ekranas	Lietimui jautrus ekranas.	Lietimui jautrus ekranas. Vartotojo vadovas 9 psl. Bukletas.
14.	Spausdintuvas	būtinis	Spausdintuvas DPU 414. Vartotojo vadovas 9 psl.
15.	Skaitytuvas	Išorinio brūkšnių kodų skaitytuvas	Išorinio brūkšnių kodų skaitytuvas. Bukletas.
16.	Skubių tyrimų atlikimo galimybė (STAT)	Nestabdant proceso skubių tyrimų pirmenybė.	Nestabdant proceso skubių tyrimų pirmenybė. Vartotojo vadovas 7 psl.
17.	Analizatoriaus jungtis ir komunikacija	Siūlomas analizatorius ir jo programinė įranga turi būti suderinama ir integruojama į LIS (OPEN LIMS) laboratorijos informacinę sistemą.	Siūlomas analizatorius ir jo programinė įranga suderinama ir integruojama į LIS (OPEN LIMS) laboratorijos informacinę sistemą.
18.	Atitikimas direktyvoms	Atitiktis in-vitro medicinos diagnostikos prietaisų direktyvai 98/79/EC.	Atitiktis in-vitro medicinos diagnostikos prietaisų direktyvai 98/79/EC. Gamintojo dokumentacija. Bukletas.